PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

10-258572

(43) Date of publication of application: 29.09.1998

(51)Int.CI.

B41M 5/26

G11B 7/00 G11B 7/24

G11B 7/24

(21)Application number: 09-066196

(71)Applicant: MITSUBISHI CHEM CORP

(22)Date of filing:

19.03.1997

(72)Inventor: HORIE MICHIKAZU

ONO TAKASHI

(54) OPTICAL INFORMATION RECORDING MEDIUM AND OPTICAL RECORDING METHOD (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an optical information recording medium which can be recorded in a high packing density.

SOLUTION: This recording medium comprises a multilayer constitution having at least lower protective layer, phase change type optical recording layer, upper protective layer and a reflecting layer on a board. In this case, the phase change type layer contains a composition of ZnαInβMγSbδTeε, where M indicates Sn, Ge, Si, or Pb, $0.01 < \alpha < 0.1$, $0.001 < \beta < 0.1$, $0.01 < \gamma < 0.1$, $0.5 < \delta < 0.7$, $0.25 < \epsilon$, 0.4, $0.03 \le \beta + \gamma < 0.15$, $\alpha + \beta + \gamma + \delta + \epsilon$, its crystal state is in an unrecording state, and an amorphous state is in a recording state. And, amorphous bits can be lap written by modulation of light intensities of at least binary values of strong and weak intensities.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

25.07.2000

[Date of sending the examiner's decision of

rejection]

[Kind of final disposal of application other than

the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number] [Date of registration] 3235503

28.09.2001

[Number of appeal against examiner's decision

of rejection

[Date of requesting appeal against examiner's

decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-258572

(43)公開日 平成10年(1998) 9月29日

(51) Int.Cl. ⁶		識別記号	FΙ				
B41M	5/26		B41M	B 4 1 M 5/26 X			
G11B	7/00		G11B	7/00 L			
	7/24	5 1 1		7/24 5 1 1 5 3 8 E			
		5 3 8	·				
		·	審査請求	未請求	請求項の数 5	OL	(全 11 頁)
(21)出願番号	+	特願平9-66196	(71)出願人)68 学株式会社		
(22)出顧日		平成9年(1997)3月19日		東京都千代田区丸の内二丁目5番2号			
			(72)発明者 堀江 通和 神奈川県横浜市青葉区鴨志田町1000番地 三菱化学株式会社横浜総合研究所内				
		·	(72)発明者	神奈川県	学志 具横浜市青葉区 学株式会社横浜線		
			(74)代理人	弁理士	長谷川 曉司		

(54) 【発明の名称】 光学的情報記録用媒体及び光記録方法

(57)【要約】

【課題】 高密度記録が可能な光学的情報記録用媒体を 提供する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】基板上に、少なくとも下部保護層、相変化型光記録層、上部保護層、反射層からなる多層構成を有し、相変化型光記録層が $Z \, n \, \alpha \, I \, n \, \beta \, M \, \chi \, S \, b \, \delta \, T \, e$ ϵ 、Mは $S \, n$ 、G e、S i、P b のうちの少なくとも一種、 $0.01 < \alpha < 0.1$ 、 $0.001 < \beta < 0.1$ 、 $0.001 < \beta < 0.1$ 、 $0.5 < \delta < 0.7$ 、0.2 $5 < \epsilon < 0.4$ 、 $0.03 \le \beta + \chi < 0.15$ 、 $\alpha + \beta + \chi + \delta + \epsilon = 1$ なる組成を有し、結晶状態を未記録状態、非晶質状態を記録状態とし、少なくとも強弱 2 値の 光強度の変調により非晶質ビットの重ね書きをすることを特徴とする光学的情報記録用媒体。

【請求項2】上記MがGeである請求項1記載の光学的 情報記録用媒体。

【請求項3】相変化型光記録層の厚みが15nm以上30nm以下、上部保護層の厚みが10nm以上50nm以下であり、該反射層が厚み50nm以上500nm未満で、体積抵抗率が20以上300nΩ・m未満であるAu、Ag、またはAlを90原子%以上含む金属である請求項1又は2記載の光学的情報記録用媒体。

【請求項4】上記相変化型光記録層及び多層構成を成膜後、該記録層にエネルギービームを照射して結晶化せしめる初期化操作を行うにあたり、該記録層を局所的に溶融せしめ再凝固する際に結晶化させる請求項1乃至3記載の光学的情報記録用媒体。

【請求項5】請求項1及至4のいずれかに記載の記録媒 体に、集束された光ビームを照射してマーク長変調され た情報を記録するにあたって、長さnT(Tは基準クロ ック周期、nは2以上の自然数)の非晶質マークを形成 する際に、該マーク間ではすでに記録された非晶質マー 30 クを消去するにたる消去パワーPeを照射し、記録パワ -Pwを印加する期間を $\alpha_1 T$ 、 $\alpha_2 T$ 、・・・、 $\alpha_1 T$ とし、かつバイアスパワーPbを印加する期間をβ₁T β_2 T、・・・β。Tとして、レーザーパワーのための印 加期間を順次に α_1 T、 β_1 T、 α_2 T、 β_2 T、・・・、 α 。T、 β 。Tとしてレーザーパワーをm個のパルスに分 割するとともに、 $2 \le i \le m-1$ においては $\alpha_i \le \beta_i$ と し、kを0から2までの整数からなるパラメータ、jを 0から2までの実数からなるパラメータとし、かつ前記 nの最小値をnain として、nain -k≥1、m=n $k \times \alpha_1 + \beta_1 + \cdots + \alpha_n + \beta_n = n - j \ge 0$ $E \ge 0$ w>Pe、0<Pb≤0.5Pe(ただし、 β Tにお いては、0<Pb≦Peとなりうる)であることを特徴 とする光記録方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、レーザー光照射による相変化によって生じる反射率差または反射光位相差 を利用した記録消去可能な光学的情報記録用媒体に関する

[0002]

【従来の技術】光ディスクには再生専用型、光記録可能型、書換可能型があり、再生専用型はビデオディスク、オーディオディスク、さらには大容量コンピューター用ディスクメモリーとしてすでに実用化している。光記録可能型の代表的なものには孔あけ・変形型としてはTe等の低融点金属または染料等の記録層が用いられ、レーザー光照射により局所的に加熱され、孔もしくは凹部が形成される。光磁気型は記録層の磁化の向きにより記録や消去を行い、磁気光学効果によって再生を行う。CDフォーマット信号の記録をおこなうディスクとしては、基板上に色素または色素を含むポリマー等からなる記録層を有する光ディスク、および該光ディスクを用いる光情報記録方法が提案されている。

2

【0003】一方、相変化型は相変化前後で反射率または反射光の位相が変化することを利用するものであり、外部磁界を必要とせず反射光量の違いを検出して再生を行う。相変化型は光磁気型と比較すると、磁石を必要としない、光学系が単純である等の理由によりドライブ作製が容易で、小型化、低コスト化にも有利である。さらに、レーザー光のパワーを変調するだけで、記録・消去が可能であり、消去と再記録を単一ビームで同時に行う、1ビームオーバーライトも可能であるという利点を有する。

【0004】相変化記録方式に用いられる記録層材料としては、カルコゲン系合金薄膜を用いることが多い。例えば、Ge-Te系、Ge-Te-Sb系、In-Sb-Te系、Ge-Sn-Te系、Ag-In-Sb-Te系合金薄膜等の使用が試みられている。1ビームオーバーライト可能な相変化記録方式では、記録膜を非晶化させることによって記録ビットを形成し、結晶化させることによって消去を行う場合が一般的である。この指表を行う場合が一般的であるため、初期状態を結晶状態とするためにであるため、初期状態を結晶状態とするためにであるため、初期状態を結晶状態とするためにであるため、初期状態を結晶状態とするために発力であるとによりでは表しているを回転するディスクに照射することにより行なう。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】従来、共晶組成近傍の合金材料は非晶質形成能は高いものの、結晶化の際に相分離を伴うため、100nsec未満の短時間の加熱では結晶化できず、オーバーライト可能な光記録媒体の記録層としては不適当であると考えられてきた(文献 Appl. Phys. Lett., vol. 49 (1986),502ページ等)。特に、GeSbTe、3元合金に注目した場合、TessGeis共晶組成近傍では実用的な結晶化速度は得られていない。一方、Sbn Tess共晶組成近傍では、反射率変化のみをモニタした極めて初歩的な方法であるけれど

も、Sb. Tel.、O. 58 < x < 0. 75、2元合金 が結晶-非晶質状態間で繰り返し記録消去可能であることは米国特許5015548でも開示されている。

【0006】Sbn Ten に第3元素を加えた先願としては特開平1-115685、平1-115686、平1-251342、平1-303643各号公報等が挙げられる。それ以後SbTe共晶組成近傍の相変化媒体に関しては、実用化にむけての進展はなかった。特に、成膜後の記録層を結晶化させる初期化操作が困難であるために、生産性が低く実用に供されないという深刻な問 10 題があった。

【0007】このため、初期化の容易な金属間化合物組成近傍の材料、あるいはその擬似2元合金のみが、実用的な特性を示すと考えられていた(特開平2-243388、平2-243389、平2-243390、平2-255378、特開昭63-228433、昭61-89889各号公報,文献Jpn. J. Appl. Phys., vol. 69(1991), 2849ページ)。例えば、GeSbTe、3元合金については、近年、GeTe-Sb2Te3擬似2元合金については、近年、GeTe-Sb2Te3擬似2元合金近傍組成のみが注目され実用化されてきた。こうした動向は、例えば1991年より毎年開催されている、「相変化光メモリシンポジウム」の発表論文(予稿集に掲載されている)に顕著にあらわれている。

【0008】本発明者らは、単純化のためSbTeから なる2元合金に注目し、従来の説にとらわれず共晶組成 組成近傍の結晶化/非晶質化特性につき、より高密度記 録に適した光ディスク評価機を用い、マーク長記録への 適性の観点から再検討を行った。その結果、Sbn Te 30 共晶組成近傍のSbT e 合金を主成分とする記録層は 初期結晶化は困難であるものの、一旦初期結晶化してし まえば以後の非晶質ー結晶相変化による記録消去は極め て高速に行なうことができることを見出した。さらに、 この共晶組成近傍でInを添加した3元系材料につき評 価したところ、SbTe共晶近傍のInSbTe、3元 合金は、特定の記録パルスパターンを用いた場合、繰り 返しオーバーライトにおいて広く知られているInGe Te-Sb₂Te₃疑似2元合金近傍の材料より劣化が少 ない、あるいは、マーク長記録したときのマークエッジ のジッタが小さいという利点があることを見出した。ま た、結晶化温度がSbゅTeゅ 2元共晶合金より高く、 経時安定性に優れていることもわかった。しかしなが ら、成膜によってできた非晶質膜をいったん全面結晶化 し初期化するのがSbTe共晶合金に比べても極めて困 難なため、実際上、量産には不向きであった。

【0009】近年、 $Sb_n Te_n$ 共晶組成近傍にAg、 In を同時に添加することで、In による経時安定性の改善と、Ag による初期化の容易化が同時に達成されることが報告されている(特開平4-232779、平5-185732各号公報)。これは、特定の組み合わせの2元または3元素を適量添加することにより、 Sb_n

T e_{30} 共晶組成 2元材料の特性が飛躍的に改善され実用的レベルに達しうることを示している。このような記録層のうち有用な材料は、4または5元合金の組み合わせ及び組成をそれぞれ最適化する必要から、きわめて限定的な場合にだけ明らかにされている(特開平8-267926号公報等)。さらに未知の限定的組み合わせ及び組成があり、一層の改善が得られることが期待される。【0010】

【課題を解決するための手段】本発明は、基板上に、少なくとも下部保護層、相変化型光記録層、上部保護層、反射層からなる多層構成を有し、該相変化型光記録層が $Z n \alpha I n \beta M \chi S b \delta T e \epsilon$ 、MはS n、G e、S i、P b の うちの少なくとも一種、<math>0. $0 1 < \alpha < 0$. 1、0. $0 0 1 < \beta < 0$. 1、0. $0 1 < \alpha < 0$. 1、0. $0 5 < \delta < 0$. 1、0. $0 2 5 < \epsilon < 0$. 4、0. $0 3 \le \beta + \chi < 0$. 1 5、 $\alpha + \beta + \chi + \delta + \epsilon = 1$ なる組成を有し、結晶状態を未記録状態、非晶質状態を記録状態とし、少なくとも強弱 2 値の光強度の変調により非晶質ビットの重ね書きをすることを特徴とする光学的情報記録用媒体に関する。

[0011]

【発明の実施の形態】本発明ZnMInSbTe合金薄 膜、MはSn、Ge、Si、Pbのうちの少なくとも一 種、合金薄膜の組成範囲はSb70 Te30 共晶組成近傍を ベースにZn、In、及びM (MはSn、Ge、Si、 Pbのうちの少なくとも一種)を添加したものである。 本発明記録層材料を用いる最大の利点は、非晶質マーク の周辺部あるいは、消去されたマーク内に初期化状態と 反射率の異なる粗大グレインが生じにくいということで ある。これは、結晶成長が相分離によって律速されてい る共晶点近傍の合金に特有の現象である。本発明記録層 材料は、固相での結晶化速度を高めると、非晶質マーク 形成時の再凝固時の再結晶速度まで極端に速くなってし まい、溶融領域の外周部が再結晶化して非晶質マークの 形成が不十分になりやすいという特徴がある。すなわち 本発明記録層は共晶点近傍の組成であるため、結晶化速 度は相分離のための原子の拡散速度によって支配されて おり、拡散速度が最大となる融点直下まで加熱しないと 結晶化による高速消去ができない。現在広く使用されて いるGeTe-Sb₂Te₃ 擬似 2元合金組成近傍の記録 層にくらべて、高結晶化速度が得られる温度範囲が狭 く、かつ、高温に偏っている。従って、高結晶化速度と 十分な大きさの非晶質マークの形成とを両立させるため には、再凝固時、融点近傍での冷却速度をとりわけ大き くしてやる必要がある。本発明記録媒体では、Sbn T e 30 比を一定に示した線上では基本的にSb相とSb2 Te₃相が相分離することを逆に利用している。平衡状 態で熱アニールした場合には、相分離はX線回折で確認 できる。しかし、光記録媒体において非晶質マークを形 成するような非平衡な過冷却状態では、過剰のSbが含

30

まれると再凝固時にまず微小Sbクラスタが析出する。 このSbクラスタが結晶核となって非晶質マーク中に残 存するため、以後の非晶質膜の消去(再結晶化)は相分 離に時間をかけることなく短時間で終了するものと考え られる。過剰Sbの添加効果については、奥田等、Pr oc. Int. Symp. on Optical Me mory, 1991, 73ページに詳しい。しかし、本 発明Sbҡ Teュ 共晶点組成を母体とする話ではない。 【0012】本発明は、本記録層組成のこうした特徴に 関する考察に基づいてなされた。本発明記録媒体は前述 10 のようにSb™ Teм 2元共晶組成をベースにしてお り、これにZn、In、および必要に応じてMを添加す る。本発明において、M添加は記録媒体のさらなる特性 改善に有効ではあるが、わずかながら原材料コストを上

昇させるので、その添加の要否はコストパフォーマンス によって判断される事柄である。本発明記録媒体の記録 特性すなわち非晶質および結晶化の可逆的プロセスは、 ほとんどSb/Te比、すなわち母体となるSbn Te 30 共晶組成に含まれる過剰Sb量で決まる。Sbが多く なれば急冷状態で析出するSbクラスタサイトが増え、 結晶核生成が促進されると考えられる。これは、各結晶 核から同一結晶成長速度を仮定しても、成長した結晶粒 で埋め尽くされるに要する時間が短縮され、結果として 非晶質マークを結晶化するに要する時間が短縮されるこ とを意味する。従って、高線速度で短時間のレーザー光 照射で消去する場合に有利である。一方、記録層の冷却 速度は記録時の線速度にも依存する。すなわち、同一層 構成であっても低線速度ほど冷却速度は低下する。従っ て、低線速度ほど非晶質形成のための臨界冷却速度が小 さい組成、すなわち過剰Sb量の少ない組成が望まし い。まとめるとSbπ Tem 共晶組成を基準として、過

【0013】本発明記録層に含まれる各元素の組成は次 式の範囲であることが好ましい。すなわち、ΖηαΙη $\beta M \chi S b \delta T e \epsilon$, 0. 01< α <0. 1, 0. 00 $1 < \beta < 0.$ 1, 0. $0.1 < \chi < 0.$ 1, 0. $5 < \delta <$ 0. 7, 0. $2.5 < \varepsilon < 0.4$, 0. $0.3 \le \beta + \chi <$ 0.15、 $\alpha + \beta + \chi + \delta + \epsilon = 1$ なる組成範囲であ る。 本発明者らの検討によれば、上記のように組成を 限定することにより少なくとも1~10m/sの線速で 40 オーバーライト可能となり、特にCD-Eとして高々C D線速の6倍速程度(7.2~8.4 m/s)でオーバ ーライトする場合に、繰り返しオーバーライト耐久性と 経時安定性にすぐれた組成として選択的に用いることが できることがわかった。この組み合わせ及び個々の元素 の最適な組成範囲はこれまで知られていない。

剰Sb量が多い組成ほど高線速度に適している。

【0014】 InとM (=Sn、Ge、Si、Pbのう ちの少なくとも1種)は結晶化温度を高め、経時安定性 を高める効果については一見同様であるが、Mのみを添

子%以上が必要であるが、10原子%を越えると経時安 定性の改善と引き替えに、急激に初期結晶化が困難にな るという問題点がある。一方、Іпを単独で添加した場 合、室温での保存安定性を確保するためには、およそ3 原子%は必要であるが、5原子%以上含まれると相分離 が生じ易く、繰りしオーバーライトにより偏析が起きる ため好ましくない。繰り返しオーバーライト耐久性を1 0000回以上保証するためには上記 I n 添加量を 5 原 子%未満に減らす必要があるが、非晶質マークの経時安 定性が不十分である。In及びMを同時に少量添加する ことにより、初期化操作を困難にすることなく、また、 繰り返しオーバーライトによる偏析を招くことなく、非 晶質状態の熱的安定性を改善し、非晶質の記録ビットを 経時安定性を高める効果がある。 すなわち、MとIn の合計の添加量については、3原子%以上15原子%未 満であることが望ましい。3原子%未満では経時安定性 改善効果が不十分であり、15原子%以上ではGeもし くはIn量がどのような割合で添加されようとも、繰り 返しオーバーライトによる偏析や初期化の困難さを招 く。また、InもしくはM含有量が単独でそれぞれ10 原子%以上になると上記のような問題が生じやすいので 好ましくない。より好ましくは I n 含有量が 5 原子%以 下であることである。Mの中ではGeは結晶化速度の低 下を招きにくく、偏析も生じにくいので、特に好まし

6

【0015】Znは成膜直後の非晶質膜の初期化を容易 にするために1原子%より多く用いられる。初期化方法 にもよるが10原子%未満の添加で十分であり、多すぎ るとかえって経時安定性を損ねるので好ましくない。2 n添加により初期化が容易になるメカニズムは必ずしも 明らかではないが、Sbクラスタと併せて微細なZnS b相が析出し結晶核として働くためと考えられる。Sb Te共晶にIn、Zn、Mを添加することにより、非晶 質マークの経時安定性を維持しつつ、後述の初期化操作 における結晶化時間が短縮される。 M、In、Znの 添加により、母体となるSbTeが共晶となるのはSb 50 T e 40 から S b 55 T e 35 程度にずれるようである。従 って、本発明2nlnMSbTe合金全体としての線速 依存性は上記のようにこの組成をベースに過剰のSbを どれだけ含むかによって決まる。高線速に対応させるに は、前述のように過剰なSb量を増やせばよいが、あま り増やすと非晶質ビットの安定性が損なわれるので、 $0.5 < \delta < 0.7$ であることが好ましい。より好まし くは、0.55<δ<0.65である。また、Teの含 有量としては、0.25<ε<0.4となる。

【0016】本発明におけるディスクの層構成は図1に 模式的に示すように、基板1上に少なくとも下部保護層 2、相変化型記録層3、上部保護層4、反射層5を設け てなる。反射層5上に保護コート層を設けてもよく、紫 加した場合には、経時安定性を得るためにはおよそ3原 50 外線硬化樹脂などが用いられる。保護層2、4、記録層

40

3、反射層5はスパッタリング法などによって形成され る。記録膜用ターゲット、保護膜用ターゲット、必要な 場合には反射層材料用ターゲットを同一真空チャンバー 内に設置したインライン装置で膜形成を行うことが各層 間の酸化や汚染を防ぐ点で望ましい。また、生産性の面 からもすぐれている。

【0017】本発明における記録媒体の基板1として は、ガラス、プラスチック、ガラス上に光硬化性樹脂を 設けたもの等のいずれであってもよいが、コストを含む 生産性の面ではポリカーボネート樹脂が好ましい。本発 10 明の記録層3は前述のような相変化型の記録層であり、 その厚みは15nmから30nmの範囲が好ましい。記 録層の厚みが15nmより薄いと十分なコントラストが 得られ難く、また結晶化速度が遅くなる傾向があり、短 時間での記録消去が困難となりやすい。一方30nmよ り厚いと熱容量が大きくなり記録感度が悪くなる傾向が

【0018】上下の保護層2、4の材料は、屈折率、熱 伝導率、化学的安定性、機械的強度、密着性等に留意し て決定される。一般的には透明性が高く高融点であるM 20 g、Ca、Sr、Y、La、Ce、Ho、Er、Yb、 Ti, Zr, Hf, V, Nb, Ta, Zn, Al, S i、Ge、Pb等の酸化物、硫化物、窒化物、炭化物や Ca、Mg、Li等のフッ化物を用いることができる。 これらの酸化物、硫化物、窒化物、炭化物、フッ化物は 必ずしも化学量論的組成をとる必要はなく、屈折率等の 制御のために組成を制御したり、混合して用いることも 有効である。繰り返し記録特性を考慮すると誘電体混合 物がよい。より具体的にはZnSや希土類硫化物と酸化 物、窒化物、炭化物等の耐熱化合物の混合物が挙げられ る。

【0019】下部保護層2は、特にプラスチック基板の 熱変形を抑える機能も求められるので、少なくともその 膜厚は50nmであることが好ましいが、500nm以 上になると内部応力によりクラックが生じ易くなるので 好ましくない。従って膜厚範囲は50 n m以上、500 nm以下と広いが、通常はこの範囲から、光干渉効果を 考慮して反射率や、記録前後の反射率差、位相差が適当 な値になるように選ばれる。

【0020】上部保護層4も同様の材料が使用される が、その膜厚範囲は10nm以上50nm以下が好まし い。その最大の理由は、反射層5への放熱を有効に作用 させるためである。放熱を促進し、記録層再凝固時の冷 却速度を高める層構成を採用することで、再結晶化の問 題を回避しつつ、高速結晶化による高消去比を実現す る。上部保護層の膜厚が50mmより厚くなると、記録 層の熱が反射層に到達する時間が長くなり、反射層によ る放熱効果が有効に作用しない恐れがある。上部保護層 の熱伝導率にもよるが、一般に、100mm未満の薄膜 の熱伝導率はバルクの熱伝導率より2-3桁以上小さく 50 大差はないから、厚さが重要な因子となる。

【0021】一方、上部保護層が10nmより薄いと、 記録層溶融時の変形等によって破壊されやすく好ましく ない。また、放熱効果が大きすぎて記録に要するパワー が不必要に大きくなる点でも好ましくない。ここで提案 した層構成は、相変化媒体では「急冷構造」と呼ばれ、 それ自体は公知である(特開平2-56746号公報、 文献Jpn. J. Appl. Phys., Vol. 28(1989), suppl. 28-3, 12 3ページ)。

8

【0022】反射層5は反射率の大きい物質が好まし く、本発明記録層では特に急冷の程度を大きくするため に、熱伝導率が大きく上部誘電体層を介しても、放熱効 果が期待できるAu、Ag、Alを90原子%以上含有 する金属合金層が好ましく用いられる。一般には薄膜の 熱伝導率はバルク状態の熱伝導率と大きく異なり、小さ くなっているのが普通である。特に40mm未満の薄膜 では成長初期の島状構造の影響で熱伝導率が1桁以上小 さくなる場合があり好ましくない。さらに、成膜条件に よって結晶性や不純物量が異なり、これが同じ組成でも 熱伝導率が異なる要因になる。本発明において良好な特 性を示す高熱伝導率の反射膜を規定するために、反射膜 の熱伝導率は直接測定することも可能であるが、その熱 伝導の良否を電気抵抗を利用して見積もることができ る。金属膜のように電子が熱もしくは電気伝導を主とし て司る材料においては熱伝導率と電気電導率は良好な比 例関係があるためである。

【0023】薄膜の電気抵抗はその薄膜や測定領域の面 積で規格化された抵抗率値で表す。体積抵抗率もしくは 面積抵抗率は通常の4深針法で測定でき、JIS K7 194によって規定されている。薄膜の熱伝導率そのも のを実測するよりもはるかに簡便かつ再現性の良いデー タが得られる。本発明において好ましい反射層は体積抵 抗率で言うと20以上300nΩ・m以下である。

【0024】上記のような低体積抵抗率は、不純物含有 量10原子%未満のほぼ純粋なA1、Au、Ag膜で得 られる。本発明に適したAl合金材料をより具体的に述 べると、少なくとも、Siを0.3以上0.8重量%以 下、及びMgを0.3以上1.2重量%以下含むAl-Mg-Si合金が従来CD用の反射膜やICの配線材料 として、スパッタ膜として用いられた実績もあり好まし い。この他、AlにTa、Ti、Co、Cr、Si、S c、Hf、Pd、Pt、Mg、Zr、Mo、もしくはM nを0. 2原子%以上2原子%未満含むA1合金は、添 加元素濃度に比例して体積抵抗率が増加し、また、耐ヒ ロック性が改善されることが知られている(岩村ら、日 本金属学会誌、弟59巻(1995)、pp673-6 78) (大西ら、J. vac. Sci. Tech., A 14 (1996), pp2728-2735) ので、耐 久性、体積抵抗率、成膜速度等を考慮して用いることが できる。A1合金に関しては、添加不純物量0.2原子

%未満では、成膜条件にもよるが、耐ヒロック性は不十分であることが多い。経時安定性をより重視する場合にはTaが好ましい。

【0025】一方、上記反射膜がAg合金薄膜である場合にはTi、V、Ta、Nb、W、Co、Cr、Si、Ge、Sn、Sc、Hf、Pd、Rh、Au、Pt、Mg、Zr、Mo、もしくはMnを0.2原子%以上含むものが望ましい。経時安定性をより重視する場合にはTi、Mgが好ましい。本発明者らは上記、Alへの添加元素、Agへの添加元素は、その添加元素濃度に比例して、体積抵抗率が増加することを確認している。不純物の添加は一般的に結晶粒径を小さくし、粒界の電子散乱を増加させて熱伝導率を低下させると考えられる。不純物量を限定することは、結晶粒径を大きくすることで材料本来の高熱伝導率を得るために必要である。

【0026】なお、反射層は通常スパッタ法や真空蒸着法で形成されるが、ターゲットや蒸着材料そのものの不純物量もさることながら、成膜時に混入する水分や酸素量も含めて全不純物量を2原子%未満とする必要がある。このためにプロセスチャンバの到達真空度は1×10°Pa未満とすることが望ましい。また、10°Paより悪い到達真空度で成膜するなら、成膜レートを1nm/秒以上として不純物が取り込まれるのを防ぐことが望ましい。あるいは、意図的な添加元素を1原子%より多く含む場合は、成膜レートを10nm/秒以上として付加的な不純物混入を極力防ぐことが望ましい。

【0027】成膜条件は不純物量とは無関係に結晶粒径に影響を及ぼす場合もある。たとえば、AlにTaを高々2原子%混入した合金膜は、結晶粒の間に非結晶相が混在するが、結晶相と非結晶相の割合は成膜条件に依存する。たとえば、低圧でスパッタするほど結晶部分の割合が増え、体積抵抗率が下がる(熱伝導率は増加)。膜中の不純物組成あるいは結晶性は、スパッタに用いる合金ターゲットの製法やスパッタガス(Ar、Ne、Xe等)にも依存する。上記のように薄膜状態の体積抵抗率は金属材料、組成のみによっては決まらないから、たとえばAl合金反射層材料を規定した先願(特開平3-1338、平1-169571、平1-208744等)は直接本願を示唆するものではないことは明らかである。

【0028】反射層の膜厚としては、透過光がなく完全に入射光を反射させるために50nm以上が望ましい。膜厚500nmより大では、放熱効果に変化はなくいたずらに生産性を悪くし、また、クラックが発生しやすくなるので500nm以下とするのが望ましい。上部保護層の膜厚が $30\sim50nm$ の場合には特に、反射層を高熱伝導率にするため、含まれる不純物量を2原子%未満とする。

【0029】本発明では、この急冷構造にさらに、以下 50 て、図3(b)に示す温度プロファイルをとることは、

の記録方法を合わせ用い、記録層の再凝固時の冷却速度 を正確に制御することで、マーク長記録に適した本発明 記録層材料の特徴を遺憾なく発揮させることが可能とな る。図2は、光記録時のレーザーパワーの照射パターン の一例を示す図である。長さnT(Tは基準クロック周 期、nはマーク長変調記録において取りうるマーク長で あり、2以上の整数値をとる)にマーク長変調された非 晶質マークを形成する。本発明記録媒体に対しては、長 on T
 over
 on T
 over
 on T
 over
 over
over
 over
 over
 over
 over2なる整数、ただしnの最小値をnoin としてnoin -k ≥1) 個の記録パルスに分割し、個々の記録パルス幅を α : Tとし、個々の記録パルスに β : T(ただし、 $2 \le i$ $\leq m-1$ において $\alpha_i \leq \beta_i$) なる時間のオフパルス区間 が付随する。ここでkは、mがnより小さい値を取るた めのパラメーターである。例えばn=3の場合、m= 1、2、3の値を取りうる。オフパルス区間では0<P b ≦ 0. 5 P e なるバイアスパワーを照射する。ここ で、マーク長を検出した際に、正確なnTマークが得ら 実数)のように調整できるものとする。jは、最後のパ ルスによる加熱の影響を防ぐために、加熱分少なく照射

10

【0030】本発明媒体はこれまでGeTe-Sb.Tes、擬似2元合金系で用いられてきたような記録パワー Pwと消去パワーPeの2値変調よりも、上記オフパルス区間を設け、バイアスパワーPbを照射する3値変調により記録消去を行うことが望ましい。2値変調のオーバーライトも可能ではあるが、3値変調方式を用いることで、パワーマージン、記録時線速マージンを広げることができる。特に、本発明記録層ではオフパルス時のバイアスPbを0<Cextrule Pb Cextrule Pb Ce

するためのパラメーターである。

【0031】図3は、本発明媒体に光記録を行ったとき の記録層の温度変化の模式図である。 $\alpha_i = \beta_i = 0$. 5 とした時に、Pb=Peとした場合(a)と、Pb≒0 (極端な場合)とした場合(b)である。3個に分割さ れた分割パルスの、1番目のパルスが照射される位置を 想定している。(a)では後続の記録パルスによる加熱 の影響が前方に及ぶために、1番目の記録パルス照射後 の冷却速度が遅く、かつオフパルス区間でもPeが照射 されるため、オフパルス区間での温度降下で到達する最 低温度T」が融点近傍に留まっている。(b)では、オ フパルス区間のPbがほとんどOのため、Tuは融点か ら十分下がった点まで下がり、かつ、途中の冷却速度も 大きい。非晶質マークは1番目のパルス照射時に溶解 し、その後のオフパルス時の急冷によって形成される。 前述のように、本発明相変化媒体における記録層は融点 近傍でのみ大きな結晶化速度を示すと考えられる。従っ 再結晶化を抑制し、良好な非晶質マークを得る上で重要なことである。

【0032】逆に、冷却速度及びTLを制御することで 再結晶化をほぼ完全に抑制し、溶融領域とほぼ一致する クリアな輪郭を有する非晶質マークが得られるためマー ク端において低ジッタが得られる。一方、GeTe-S b₂ T e₃ 擬似 2 元系合金では、図 3 (a)、(b) いず れの温度プロファイルでも非晶質マーク形成プロセスに 大差がない。なぜなら、広い温度範囲で速度は若干遅い ものの再結晶化を示すと考えられるからである。この場 10 合、パルス分割方法によらずある程度の再結晶化が生 じ、これが非晶質マーク周辺の粗大グレインとなってマ ーク端でのジッタを悪化させる傾向がある。この記録層 組成では、オフパルスを行うよりも、むしろ従来の2値 変調によるオーバーライトが単純で望ましい。すなわ ち、本発明記録層にとってオフパルスは好適であるが、 従来のGeTe-SbュTeュ 系記録層あるいは本記録層 を特開平1-303643の実施例に示されたようなピ ット位置記録に適用した場合にとっては必須要件ではな

【0033】本発明媒体は記録層を結晶化温度以上で固相にて結晶化させる初期結晶化では結晶化が遅く生産性が良くないことは既に述べた。これは、本記録層組成は成膜直後の非晶質状態から、いったん相分離させ安定な結晶状態を形成する必要があるためと考えられ、この相分離には通常、固相(融点以下)では1 μ秒以上の加熱が必要である。

【0034】例えば記録層としてGe2Sb2Tesを用 いた場合に成膜後(as-depositedあるいは as-depo. 状態) のディスクを十分高速に結晶化 30 できる条件で、Ge10 Sb56 Te24 等の記録層のディス クの初期結晶化を試みると多くの部分が結晶化しないま まアモルファス状態として残ってしまう。この操作を数 十回繰り返すことにより相分離が完了し、初期化できる 場合もあるがこれでは生産性が低く実用的でない。しか しながら、いったん初期化してしまえば、以後は高速で 結晶化(消去)できるようになる。as-depo.状 態の膜が、結晶化しにくい原因の一つはas-depo のアモルファスの状態が記録マークのアモルファスの状 態と異なり結晶化しにくいためと考えられる。また、結 40 晶核がas-depo状態の記録層にはほとんどないこ とが結晶化しにくい原因となっていることも考えられ る。実際、光学顕微鏡で初期結晶化を試みた部分の観察 をすると、結晶化のすすんだ部分が高反射率の島状に観 察される。これは結晶核のできた部分でのみ結晶化がす すんでいるとすれば理解できる。

【0035】このように初期結晶化が困難である場合生産性は著しく悪化する。本発明では、Znを適量添加することにより上記初期化の困難さを解決した。添加するZnの量は、単独もしくはあわせて、1原子%より大で50

10原子%より少ないことが望ましい。1原子%以上では添加効果不十分で、10原子%以上では、In、M添加による非晶質ビット安定化効果が失われてしまう。また、新たな合金相が析出するためと考えられるが、記録マーク端のジッタが悪化するので好ましくはない。

12

【0036】さらに、初期化に要する時間を短縮し、確実に1回の光ビームの照射で初期化するための一つの方法として、本発明記録層には溶融初期化が有効なことを見出した。上記層構成を有する限り、溶融したからといって記録媒体がただちに破壊されるものではない。例えば、直径10~数百 μ m程度に集束した光ビーム(ガスもしくは半導体レーザー光)あるいは長軸50一数百 μ m短軸1-10 μ m程度の楕円状に集光した光ビームを用いて局所的に加熱し、ビーム中心部に限定して溶融させれば、記録媒体は破壊されることはない。加えて、ビーム周辺部の加熱により、溶融部が余熱されるため冷却速度が遅くなり、良好な再結晶化が行われる。

【0037】溶融初期化自体は公知の方法であるが、本発明記録媒体にとっては非常に好適であることを見出した。この方法を用いれば、例えば、従来の固相結晶化に対して10分の1に初期化時間を短縮でき、生産性が大幅に短縮できるとともに、オーバーライト後の消去時における結晶性の変化を防止できる。従来、GeSbTe、3元合金が相変化媒体に摘要された例があるが、基本的にSb2Te、GeTe擬似2元合金をベースとしたもの(特開昭61-89889、62-53886、62-152786各号公報等)は、本発明の組成範囲とは大きく異なり、本発明組成範囲は実用的なディスクへの応用検討からは、実際上、見捨てられていたのである。

【0038】一部の特許で前述のように、SbTe共晶 近傍組成の合金が開示されている(米国特許4670345、特開平1-115685、平1-251342、平1-303643、平4-28587各号公報)が、本発明で開示したマーク長記録に適した記録方法を摘要することについては述べられていない。従って、本発明の組成・層構成・記録法限定はSbn Ten 共晶組成近傍の合金を実用的相変化媒体とするために欠かせないものである。また、従来、省みられることの少ない組成でも、いったん初期化し、本発明記録方法と組み合わせたのである。さらに、短時間で初期化するために本発明記録媒体に適した初期化方法を組み合わせたことも産業上重要なことである。

[0039]

【実施例】以下実施例をもって本発明を詳細に説明する。以下の実施例では書き換え可能CDの基準で評価を行ったが、本発明記録媒体は必ずしも、特定のフォーマットの媒体に限定されるものではない。以下で示す、本発明合金記録層の検討にあたっては、ZnsInsGes

13

· Sboo Texo、Zns In7Ge5Sbs3 Texoもしくは Zn7 Ins Sbs Te30 合金ターゲットとSb、Ge、 ZnもしくはInSb、ZnSb等の金属もしくは合金 ターゲットの少なくとも2種のターゲットでのコスパッ タを利用した。各ターゲットの放電パワーを調整するこ とで組成の調整を行った。得られた合金薄膜の組成は、 化学分析によって校正された蛍光X線強度で測定した。 【004·0】(実施例1)ポリカーボネート基板上に (ZnS) so (SiO₂) 20 層を80nm、記録層とし てZns In3Ge3Sbs9 Te30層を20nm、(Zn S) 80 (SiO2) 20 層を20nm、Al 98.5 Ta 1.5 合 金層を170nm、順次マグネトロンスパッタリング法 にて積層し、さらに紫外線硬化樹脂を 4 μ m設けディス クを作製した。このディスクを、楕円形の照射ビームの 長軸の長さを 80μ m短軸の長さを 1.4μ m程度とし た光ディスク初期化装置を用い、線速度3.5m/s、 ビーム送り速度(ディスク半径方向) 50μm/回転、 レーザーパワー550mWで溶融再結晶化初期結晶化を 試みたところ、一回走査で初期結晶化が可能であった。 光ディスク評価装置(レーザー波長780nm、NA 0.55) を用いて、2.4m/sの線速度でEFMラ ンダム信号(クロック周期115nse、以下同様)の 記録を行なった。記録時には図2において $\alpha_1 = 1$ 、 α_1 = 0.5 (i ≥ 2), β_i = 0.5 ≥ l, Pw=13m W、Pe=6. 5mW、Pb=0. 8mWとした。すな わち、m=n-1、j=0. 5である(以下同様)。実 際の信号特性を示すジッタの値は最短マーク長でクロッ ク周期の10%未満となり良好な値が得られた。また、 2000回オーバーライト後もこの特性は維持された。 さらに、記録された信号は、温度80℃、湿度80%R Hの環境下に1000時間放置した後にも劣化はみられ なかった。

【0041】 (実施例2) ポリカーボネート基板上に (ZnS) so (SiO₂) 20 層を80nm、記録層とし てZn7 In3Ge3Sb58 Te29層を20nm、(Zn S) 80 (SiO2) 20 層を20nm、Alogo Ta20 合 金層を200nm、順次マグネトロンスパッタリング法 にて積層し、紫外線硬化樹脂を4μm設けディスクを作 製した。このディスクを、楕円形の照射ビームの長軸の 長さを 80μ m短軸の長さを 1.4μ m程度とした光デ ィスク初期化装置を用い、線速度3.5m/s、ビーム 送り速度(ディスク半径方向) 5 0 μ m/回転、レーザ ーパワー550mWで初期結晶化を試みたところ、一回 走査で初期結晶化が可能であった。光ディスク評価装置 (レーザー波長780nm、NAO.55)を用いて、 2. 4 m/s の線速度でEFMランダム信号の記録を行 なった。実際の信号特性を示すジッタの値は最短マーク 長でクロック周期の10%未満となり良好な値が得られ た。また、2000回オーバーライト後もこの特性は維 持された。さらに、記録された信号は、温度80℃、湿 50 度80%RHの環境下に1000時間放置した後にも劣化はみられなかった。

【0042】 (比較例1) ポリカーボネート基板上に (Z n S) so ($S i O_2$) so 層を80 n m、記録層とし $T G e_{12} S b_{65} T e_{22}$ 層を20 n m、(Z n S) so ($S i O_2$) so 層を20 n m、(Z n S) so ($S i O_2$) so 層を20 n m、A $l s_{86}$ T a_{20} 合金層を20 n m、順次マグネトロンスパッタリング法にて積層し、さらに紫外線硬化樹脂を $4 \mu m$ 設けディスクを作製した。このディスクを、楕円形の照射ビームの長軸の長さを $80 \mu m$ 短軸を $1.4 \mu m$ 程度とした光ディスク初期化装置を用い、線速度 $2.0 \sim 5.0 m/s$ 、ビーム送り速度 $10 \sim 50 \mu m/m$ 回転、レーザーパワー $500 \sim 900 m$ Wで数回照射し、初期結晶化を試みたが不完全なむらのある初期結晶化しかできなかった。800 mW以上では熱による劣化のため欠陥が発生してしまった。

【0043】 (比較例2) ポリカーボネート基板上に (ZnS) 80 (SiO₂) 20 層を80nm、記録層とし TAgs Ins Sbs2 Teso 層を20nm、(ZnS) so (SiO₂) 20 層を20nm、Alss Tals 合金層を 170nm、順次マグネトロンスパッタリング法にて積 層し、さらに紫外線硬化樹脂を4μm設けディスクを作 製した。このディスクを、比較例1と同じピーム形状を有 する初期化装置を用い、線速度3.5m/s、ビーム送 り速度10μm/回転、レーザーパワー550mWで初 期化が可能であった。光ディスク評価装置(レーザー波 長780nm、NAO. 55) を用いて、2. 4m/s の線速度でEFMランダム信号の記録を行なった。実際 の信号特性を示すジッタの値は最短マーク長でクロック 周期の10%未満となり、初期特性は良好であった。ま た、1000回オーバーライト後もこの特性は維持され た。しかし、記録された信号は、温度80℃、湿度80 %RHの環境下に1000時間放置した後に劣化し、ジ ッタがクロック周期の20%に達した。一部で非晶質ビ ットが再結晶化し、消えかけていることがわかった 【0044】 (比較例3) ポリカーボネート基板上に (ZnS) 80 (SiO₂) 20 層を80nm、記録層とし てZns Inio Sbso Tex 層を20nm、(ZnS) 80 (SiO2) 20 層を20nm、Alss.o Ta2o 合金層 を200nm、順次マグネトロンスパッタリング法にて 積層し、さらに紫外線硬化樹脂を4μm設けディスクを 作製した。このディスクを、楕円形の照射ビームの長軸 の長さを 80μ m短軸の長さを 1.4μ m程度とした光 ディスク初期化装置を用い、線速度4m/s、ビーム送 り速度50mm/回転、レーザーパワー600mWで初期 結晶化を試みたところ、初期結晶化が可能であった。光 ディスク評価装置(レーザー波長780nm、NA0. 55) を用いて、2. 4 m/s の線速度でEFMランダ ム信号の記録を行なった。実際の信号特性を示すジッタ の値は最短マーク長でクロック周期の10%未満とな

り、初期特性は良好であった。しかし、また、100回 オーバーライト以降に、急激にジッタが増加した。特 に、11Tなどの長マークに消え残りがみられた。In が多量に含まれるため偏析を生じ、再結晶化(消去)が 阻害されたものと考えられる。

【0045】(比較例4)ポリカーボネート基板上に (ZnS) so (SiO₂) 20 層を80nm、記録層とし てZns In2Sbe2 Ten層を20nm、(ZnS) so . (SiO₂) 20 層を20nm、Al_{98.0} Ta_{2.0} 合金層を 200nm、順次マグネトロンスパッタリング法にて積 10 層し、さらに紫外線硬化樹脂を4μm設けディスクを作 製した。このディスクを、楕円形の照射ビームの長軸の 長さを80ミクロン短軸の長さを1.4μm程度とした 光ディスク初期化装置を用い、線速度4.5m/s、ビ ーム送り速度50μm/回転、レーザーパワー500m Wで初期結晶化を試みたところ、初期結晶化が可能であ った。光ディスク評価装置(レーザー波長780nm、 NAO. 55) を用いて、2. 4 m/s の線速度でEF Mランダム信号の記録を行なった。実際の信号特性を示 すジッタの値は最短マーク長でクロック周期の10%未 20 満となり、初期特性は良好であった。また、1000回 オーバーライト後のジッタもやはりクロック周期の10 %未満で良好であった。しかし、記録された信号は、温 度80℃、湿度80%RHの環境下に500時間放置し た後に劣化し、ジッタがクロック周期の20%に達し た。一部で非晶質ビットが再結晶化し、消えかけている ことがわかった。

【0046】(比較例5) 実施例1において記録層をZ n₁₅ I n₅ S b₅₁ T e₂₉ とした。実施例1と同様に初期 * * 化を行い、光ディスク評価装置(レーザー波長780 n m、NA0.55)を用いて、2.4 m/s の線速度で EFMランダム信号の記録を行なった。初回記録時に は、ジッタの値は最短マーク長でクロック周期の15% 程度で若干高めであった。その上、1000回オーバーライト後にはジッタが著しく増加し、クロック周期の20%以上となった。

[0047]

【発明の効果】本発明記録媒体を用いることにより、高密度なマーク長記録において、低いジッタ、繰り返しオーバーライトにおける高い耐久性、優れた経時安定性を有する相変化型光学的情報記録用媒体が実現できる。また、本発明光記録方法を併せ用いることにより、より高精度のマーク長記録を実現できる。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の光学的情報記録用媒体における層構成の模式図

【図2】本発明の光学的情報記録用媒体への光記録時の レーザーパワーの照射パターンの一例を示す説明図

【図3】本発明の光学的情報記録用媒体に光記録を行ったときの温度変化の模式図

【符号の説明】

・・・・基板

2.・・・下部保護層

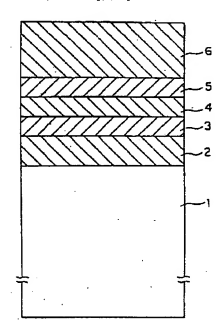
3 ・・・・記録層

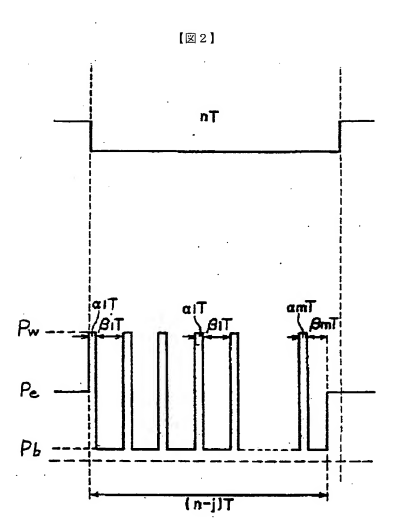
4・・・・上部保護層

5・・・・反射層

6・・・・保護コート層

【図1】





【図3】

